(19) Japan Patent Office (JP)

(12) Japanese Unexamined Patent Application Publication (A)

(11) Japanese Unexamined Patent Application Publication Number

S53-20443

				(43) Publication date: February 24, 1978
(51) Int. Cl. ⁵	Identit	fication codes	JPO file number	
A 23 L 3//34			6977-49	
			Request for examina	tion: Requested. Number of inventions: 1 (Total of 6 pages)
(54) Preserving at	nd Quality	/ Improving Meth	od for Foods	
(21) Application n	umber	S51-95783	(71) Applicant	Asama Kasei K K
			(/I)/Ipplicate	
(22) Date of applie	cation	August 10, 197	. ,	Asuma Raset K.R. 4-15-32 Mita Minato-ku, Tokyo
(22) Date of applie	cation	August 10, 197	. ,	

Specification

1. Title of the Invention

Preserving and Quality Improving Method for Foods

Scope of the Claims

A method of preserving and improving the quality of foods and drinks which is characterized by adding melanoidin and glycerin fatty acid esters to foods and drinks.

3. Detailed Description of the Invention

The present invention relates to a method of preserving foods and drinks and improving the quality of foods and drinks. More precisely, it relates to a new method of preserving foods and drinks effectively by adding a browning substance produced by thermal reaction of sugars with other carbonyl groups, so-called melanoidin, along with glycerin fatty acid esters to foods and drinks to preserve foods and drinks effectively and to improve quality.

Generally, marine processed foods such as kamaboko (boiled fish paste), chikuwa (a kind of fish sausage) and the like, livestock processed foods such as ham, sausage, lactic acid beverages and the like, and agricultural processed foods such as bean pastes, pickles, miso, soy sauce and the like are typical foods and drinks that can be poorly preserved so that synthetic preservatives are currently permitted to be used. Many synthetic preservatives have been used but the existing synthetic preservatives are not yet satisfactory from the aspects of preservation power and adverse effects on humans. Therefore, the issues of preservation of foods and drinks still remain to be solved from many aspects. In the areas where uses of synthetic preservatives have not been approved such as in salads, side dishes such as croquettes and the like, fresh western style confectioneries, fruits juices, tofu, packaged rice cakes and the like, there is a great difficulty in preservation. Therefore, the preservation of such foods and drinks has been a serious problem for manufacturers and distributors. Thus, there has been a great demand for many years for the establishment of a method of preservation of foods and drinks with a high preservation effect, less toxicity and high safety.

Considering the aforementioned circumstances the inventors selected substances exhibiting a preservation effect among natural foods showing less toxicity or food additives and conducted screening tests for combinations exhibiting synergistic preservation effects when combined. As a result of these screening tests, we discovered that combinations of melanoidin with glycerin fatty acid esters exhibited unexpectedly high synergistic effects regarding preservation of foods and drinks. This finding led us to achieve the present invention. Melanoidin has been known to have an antibacterial activity (Japanese Patent No. S48-14042). When melanoidin was used along with glycerin fatty acids, an antibacterial synergistic activity was exhibited. Compared to the case of melanoidin alone, excellent antiseptic and antifungal effects were found to be exhibited.

The present invention is characterized by the addition of melanoidin and glycerin fatty acid esters to foods and drinks. The objective of the present invention is to provide a method of preserving and improving the quality of the foods and drinks exhibiting excellent preservation effects without any effects on humans.

The present invention can be applied to all kinds of foods and drinks as well as the aforementioned marine fish pastes, livestock processed foods, agricultural processed foods, side dishes, fresh Western-style confectionaries, fruit juices, tofu and packaged rice cakes.

Melanoidin is a brown substance generated by a thermal reaction of sugars with other carbonyl compounds. When applied to the present invention, melanoidin can be provided in the form of a dried powder or as an aqueous solution (in the following experimental examples and embodiments, a powder was used). As glycerin fatty acid esters, glycerol monocaprylate (hereinafter abbreviated as MC⁸), glycerol monocaprate (hereinafter abbreviated as MC10), glycerol monolaurate (hereinafter abbreviated as MC12) and the like can be used. These esters are dissolved in an organic solvent such as ethanol, propylene glycol and the like before use.

The amount of addition depends upon kinds of foods and drinks, but an appropriate amount of melanoidin ranges from 500 to 5,000 ppm and an appropriate amount of glycerin fatty acid esters ranges from 50 to 1,000 ppm.

The following experimental examples were conducted in order to clarify the synergistic action of the antibacterial activity of the present invention.

Initially melanoidin and glycerin fatty acid esters were prepared as described below.

Preparation of melanoidin

A fixed amount of a carbonyl compound (a monosaccharide) was dissolved in water and an alkali such as NaOH, Na₂CO₃, and NaHCO3 was added to adjust pH at a constant level. When this solution was thermally reacted at 95°C to 120°C for 1 hour, a melanoidin solution was obtained. In the present study, 0.5 mol solution of dehydroxyacetone (triose) was adjusted to pH 10.3 using Na₂CO₃ and a thermal reaction was carried out at 120°C for 1 hour to prepare a melanoidin solution. The solution was discolored using activated charcoal and dried to dryness. A powder was obtained and used in the following tests.

Preparation of glycerin fatty acid esters

MC8, MC10, MC12 were independently dissolved in a 50% ethanol solution to prepare in a fixed concentration and used in the following tests.

Using the melanoidin and glycerin fatty acid esters prepared as mentioned above, they were combined at various concentration ratios to prepare various samples. Samples prepared were as follows.

- 1) A solution containing melanoidin at 0, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 ppm relative to 0 ppm of glycerin fatty acid esters
- 2) A solution containing melanoidin at 0, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 ppm relative to 250 ppm of glycerin fatty acid esters
- 3) A solution containing melanoidin at 0, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 ppm relative to 500 ppm of glycerin fatty
- 4) A solution containing melanoidin at 0, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 ppm relative to 750 ppm of glycerin fatty acid esters
- 5) A solution containing melanoidin at 0, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 ppm relative to 1000 ppm of glycerin fatty acid esters
- 6) A solution containing melanoidin at 0, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000 ppm relative to 1500 ppm of glycerin fatty acid esters

Each sample was added to a slant and the minimum growth inhibition concentration was measured for bacteria, molds and yeasts by the image smearing method in order to study synergistic effects of antibacterial activity by concomitant use of melanoidin and glycerin fatty acid esters.

The test results for various organisms are shown in Tables 1 through 6. In each table, +, ++, +++ indicated the presence of bacterial growth and the degrees of growth are expressed as +++> ++> and - indicated the absence of bacterial growth.

Table 1 Antibacterial activity against Bacillus subtilus (Bacillus subtilus)

			Melanoidin (ppm)							
		0	250	500	750	1000	1500	2000		
MC ⁸	0	+++	++	++	+	+	-	-		
(ppm)	250	++	+	+	-	-	-	-		
	500	+	-	-	-	-	-	-		
	750	+	-	-	-	-	-	-		
	1000	-	-	-	-	-	-	-		
	1500	-	-	-	-	-	-	-		

Table 2 Antibacterial activity against St. aureus (Staphylococcus aureus)

			Melanoidin (ppm)							
		0	250	500	750	1000	1500	2000		
MC ¹⁰	0	+++	++	+	+	-	-	-		
(ppm)	250	+	+	-	-	-	-	-		
	500	+	-	-	-	-	-	-		
	750	-	-	-	-	-	-	-		
	1000	_	-	-	-	-	-	-		
	1500	-	-	-	-	-	-	-		

Table 3 Antibacterial activity against E. coli (Escherichia coli)

				M	elanoidin (pp	m)		
		0	250	500	750	1000	1500	2000
MC ¹⁰ (ppm)	0	+++	++	+	+	-	-	-
(ppm)	250	++	++	+	-	-	-	-
	500	++	+	+	-	-	-	-
	750	+	+	_	_	-	-	-
	1000	+	_	_	-	-	-	-
	1500	_	-	_	-	-	-	-

Table 4 Antibacterial activity against Sacch. cerevisiae (Saccharomyces cerevisiae)

				M	elanoidin (pp	m)		
		0	250	500	750	1000	1500	2000
MC ¹⁰	0	++	++	+	+	_	_	-
(ppm)	250	++	-	-	-	-	-	_
	500	+	-	-	-	-	-	_
	750	_	_	_	-	-	-	_

1000	-	-	-	-	-	-	-
1500	_	_	_	_	-	-	_

Table 5
Antibacterial activity against Asp. niger(Aspergillus niger)

			Melanoidin (ppm)								
	i	0	250	500	750	1000	1500	2000			
MC ¹⁰	0	+++	++	+	+	-	-	-			
(ppm)	250	++	+	-	-	_	-	-			
	500	++	-	-	-	-	-	-			
	750	+	-	-	-	-	-	-			
	1000	_	-	-	-	-	-	-			
	1500	_	_	-	_	_	-	_			

Table 6
Antibacterial activity against Pen. sp.(Penicillium)

			Melanoidin (ppm)							
		0	250	500	750	1000	1500	2000		
MC ¹⁰	0	++	+	+	-	-	-	-		
MC ¹⁰ (ppm)	250	++	-	-	-	-	-	-		
	500	++	-	-	-	-	-	-		
	750	+	-	-	-	-	-	-		
	1000	-	-	_	-	-	-	-		
	1500	-	-	_	-	-	-	-		

According to Table 1, in the case of melanoidin alone, the minimum growth inhibition concentration was 1500 ppm and that of MC⁸ alone was 1000 ppm. When combining melanoidin with MC⁸, the minimum growth inhibition concentration could be reduced. For example, with melanoidin 250 ppm with MC⁸ 500 ppm, the growth of microorganisms can be inhibited sufficiently. According to Table 2 and after, similarly, due to concomitant use of melanoidin with glycerin fatty acid esters, the minimum growth inhibition concentration was found to be reduced. Based on the results of the aforementioned tests, with concomitant use of melanoidin with glycerin fatty acid esters, the antibacterial activity dramatically increased due to synergistic action of the antibacterial activity, thus, the growth of microorganisms was found to be inhibited effectively.

Next, when the aforementioned melanoidin and glycerin fatty acid esters were actually added to food items, improvements in preservation were detected. This phenomenon will be explained with reference to the embodiments of the present invention. Melanoidin and glycerin fatty acid esters can be added either during manufacturing of food items or after manufacturing. Embodiments of the present invention are shown below.

Preserving pickles:

After squeezing overnight pickled Chinese cabbage, the pickled Chinese cabbage and pickling juice were packaged. Melanoidin and glycerin fatty acid ester (MC⁸) were added in amounts of 500 ppm and 200 ppm respectively to the entire amount. The package was sealed completely and air tightly. The package was preserved at 25°C and the generation of carbon dioxide gas and viable yeast was observed. For a comparison, a similar test was conducted for

the addition of sorbic acid at 0.1%, the addition of MC8 at 200 ppm and without the addition.	The test results are
shown below.	

Samples	Number of days in storage (days)	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
	Items	1									
Without the	Amount of generation of CO ₂ (cc)	0	25								
addition	Viable yeast	-	+	+	+++						
Addition of	Amount of generation of CO ₂ (cc)	0	21								
MC8	Viable yeast	-	-	_	_	_	- 1	+	+	+	+
Addition of	Amount of generation of CO ₂ (cc)	0	0	0	1	1	1.5	1.5	2	2	2
sorbic acid	Viable yeast	-	_	_	_	_	_	-	_	-	_
Addition of	Amount of generation of CO ₂ (cc)	0	0	0	0	0	0	0.5	0.5	0.5	1
melanoidin/ MC ⁸	Viable yeast	-	_	_	_	_	_	-	_	-	-

^{-:} No generation of viable yeast

Embodiment 2

Preserving cocktail sausages:

While producing cocktail sausages, melanoidin 600 ppm and glycerin fatty acid esters (MC10) 300 ppm were added and blended, and then cocktail sausages were manufactured at a specific composition and by the specific method and then preservation tests were conducted. The preservation tests were conducted either in a thermostatic container at 20°C and in the case of storage in a low-temperature chamber at 2°C ±1, and the number of viable bacteria and generations of stickiness were observed. For a comparison, cocktail sausages were also manufactured with the addition of sorbic acid at 0.2% and a similar test was conducted. The following results were obtained,

Stored in a 20°C thermostatic chamber

	No. of days in storage (days)	0	2	3	5
	Items				
Sorbic acid added	No. of viable bacteria	2.5 x 10 ⁵	7.8 x 10 ⁵	6.2 x 10 ⁵	5.5 x 10 ⁵
	Generation of stickiness	-	-	+	++
Melanoidin + MC ¹⁰	No. of viable bacteria	2.3×10^{2}	2.5 x 10 ⁴	6.7 x 10 ⁵	8.1 x 10 ⁵
added	Generation of stickiness	-	-	-	_

^{-:} No generation of stickiness

Stored in a 2°C±1°C thermostatic chamber

	No. of days in storage (days)	0	5	10	15	20
	Items					
Sorbic acid added	No. of viable bacteria	4.1 x 10 ⁵	1.1 x 10 ⁵	4.5 x 10 ⁵	1.5 x 10 ⁵	8.7 x 10 ⁴
	Generation of stickiness	-	-	-	-	-
Melanoidin + MC10	No. of viable bacteria	1.4 x 10 ⁵	1.9×10^{2}	2.2×10^{2}	4.5 x 10 ⁵	8.7 x 10 ³
added	Generation of stickiness	-	-	-	-	-

^{-:} No generation of stickiness

Embodiment 3

Storing packaged rice cake:

Melanoidin 400 ppm and glycerin fatty acid esters (MC10) 300 ppm were added to brown rice and a rice cake was prepared by the ordinary method. After packaging, the package was stored at 25°C. Generation of molds was

^{+, ++, +++:} Generation of viable yeast (amount of generation +++ > ++ > +)

^{+, ++, +++:} Generation of stickiness (amount of generation ++ > +)

observed. For a comparison, similar test was conducted without the addition. The results of the test are shown below.

Samples		No. of days in storage (days)									
	7	7 14 21 20 35									
No addition	+	++									
Addition of	-	-	-	-	+						
melanoidin and MC10											

^{-:} No generation of molds

+, ++: Generation of molds (amount of generation ++ > +)

Embodiment 4

Storing summer soybean sprouts:

Melanoidin 500 ppm and glycerin fatty acid ester (MC12) 200 ppm were added to summer soybean sprouts (1 part of water relative to 1 part of solid content). After rocket packaging, the package was stored at 50°C and the status of generation of gases was compared with that without the addition. The results of the test are shown below.

Samples		No. of days in storage (days)								
	1	1 2 3 4 5								
No addition	++									
Addition of melanoidin and MC ¹⁰	_	-	-	-	+					

^{-:} No generation of gases

++: Considerable generation of gases

Embodiment 5

Preserving apple juice:

Melanoidin 300 ppm and glycerin fatty acid ester (MC10) 50 ppm were added to a solution diluted by 5-fold for concentrated apple juice and yeast isolated from apple juice was inoculated to obtain 103/ml. The sample was stored at 30°C. The number of viable bacteria was counted under a microscope. For a comparison, the same test was conducted without addition of melanoidin and MC10. The results are shown in the following table.

Samples		No. of days in storage (days)							
	0	0 2 4 7							
No addition	1 x 10 ⁶	2 x 10 ⁶	5 x 10 ⁷						
Addition of	1 x 10 ⁵	6 x 10 ³	2 x 10 ⁴	2 x 10 ⁴	1 x 10 ⁸				
melanoidin and MC10									

Embodiment 6

Preserving tomato pure:

Melanoidin 1000 ppm and glycerin fatty acid ester (MC8) 200 ppm were added to tomato pure. The sample was stored at 50°C. With respect to generation of molds on the surface, the results were compared with those without the addition. The results are shown in the following table.

^{+:} Slight generation of gases

Samples		No. of days in storage (days)										
	0	0 2 10 20 30										
No addition	-	+	++									
Addition of	-	-	-	+	++							
melanoidin and MC8												

^{-:} No generation of molds

Embodiment 7

Preserving kamaboko:

Using the following ingredients, casing kamaboko was manufactured. During manufacturing, melanoidin 500 ppm and glycerin fatty acid ester (MC10) 200 ppm were added to variety of a stock and blended.

Salt-free frozen ground fish	4500 g
Table salt	100 g
Potato starch	300 g
Sugar	100 g
Mirin	150 g
General seasoning	70 g
Melanoidin	2.75 g (500 ppm)
MC10	1.10 g (200 ppm)
Water	300 g

Kamaboko manufactured as described above was stored at 20°C + humidity 80% or greater. The number of general viable bacteria, pH value, molds, stickiness, generation of juice was observed. For a comparison, the same test was conducted without the addition of melanoidin and MC10. The results of the test are shown below.

Samples	No. of days in storage (days)	1	5	6	8	10	12
	Items						
No addition	No. of common vial bacteria	≤300	≤300	4 x 10 ⁵	7 x 10 ⁵		
	pH value	6.78	6.95	6.71	6.44		
	Molds, stickiness, juice	_	_	Juice (+)	Juice (+)	Softened	
					Stickiness (+)	spoiled	
Addition of	No. of common vial bacteria	≤300	≤300	1 x 10 ⁵	4 x 10 ⁴	7 x 10 ⁷	2 x 10 ⁷
melanoidin +	pH value	6.90	6.91	6.89	6.85	6.71	6.37
MC10	Molds, stickiness, juice	-	-	-	-	Juice (+)	Juice (+) Stickiness (+)

^{-:} No generation

With the addition of melanoidin and MC¹⁰, the product was not spoiled for approximately 4 days longer at a significant level.

As clearly shown in the aforementioned embodiments, the addition of melanoidin and glycerin fatty acid esters demonstrated superior preservation.

In the aforementioned embodiments, MC⁸, MC¹⁰ and MC¹² were used as glycerin fatty acid esters, however, as other embodiments of the present invention, glycerin fatty acid esters having other numbers of carbons can be used. With respect to the concentrations of melanoidin and glycerin fatty acid esters, they are not limited by those described in the aforementioned embodiments and combinations of other concentrations are possible.

^{+, ++;} Generation of molds (amount of generation ++ > +)

^{+:} Generation

Japanese Unexamined Patent Application Publication No. 53-020433 Q

As explained above, according to the present invention, melanoidin and glycerin fatty acid esters are added to foods and drinks. Due to concomitant use of both items, synergistic effects on the antibacterial activity were observed. As a result, the growth of bacterial was effectively inhibited so that the foods and drinks can be stored very effectively. However, according to the present invention, the present invention can be applied to all sorts of foods and drinks without limitation to those mentioned in the aforementioned embodiments. Compared to the prior art, preservation of foods and drinks was improved significantly and these additives were effective in improving quality. In addition, they were less harmful to humans so that it is very useful as a method of preserving foods and drinks and as a method for quality improvement.

Patent Applicant: Asama Kasei K.K. Agent: HOSOI Isamu, Patent Attorney

(9日本国特許庁

公開特許公報

11.特 杵 出 願 公 開 昭53-20443

5Nnt. Cl2. A 23 L 3/34 牆別記号

52日本分類 34 A 1

6977 -- 49

庁内整理番号·

43公開 昭和53年(1978)2月24日

発明の数 審査請求 有

(全 6 百)

が飲食品の保存、品質改良方法

20特 22出 BR51-95783

昭51(1976)8月10日

70発明者 矢嶋瑞夫

東京都江東区大鳥 4 -- 1 -- 3 ---207

71.出 類 人 アサマ化成株式会社

東京都港区三田 4 丁目15番32号

74代 理 人 弁理士 細井勇

- 1. 発明の名称 飲食品の保存、品質改良方法
- 2. 特許請求の範囲

飲食品にメラノイジン及びグリセリン脂肪酸エ ステルを抵加することを特徴とする飲食品の保 存、品質改良方法。

5. 発明の詳細な説明

本発明は、飲食品の保存、品質改良方法に関し 更に詳しくは、糖類その他のカルポニル化合物 の加熱反応によつて生じる楊変物質、いわゆる メラノイジンとグリセリン脂肪酸エステルとを 飲食品に設加して、有効に飲食品を保存し、且 つその品質を向上する新規な飲食品の保存、品 質改良方法に関する。

一般に、かまぼと、ちくわ等の水産練製品、ハ ム、ソーセージ、乳酸菌飲料等の畜産練製品、 あん類、漬物、みそ、醤油等の農産加工品は、 保存性の悪い飲食品の代表的なものであるが、 これらは現在、合成保存料が許可され、実際に

多く用いられているが、既存の合成保存料は、保 存力の面や人体への影響の面等で未だ充分なもの ではなく、軟食品の保存の問題は未解決の面が多 い。ましてや、合成保存料の使用が許可されてい ないサラダ、コロッケ等の惣菜類、生洋製子、果汁 、豆腐、包装餅等においては、その栄存により大 きな困難性が伴ない、これら飲食品の製造楽者、 販売敷者にとつて探劾な問題となつている。従つ て、保存効果が大きく、しかも毒性がなく、安全 性の高い飲食品の保存方法の確立が早くから望ま れていた。

上記の事実に鑑み、本発明者らは、毒性の少ない 天然物ないしは食品添加物中から保存効果を有す る物質を選択し、且つこれらを租々組合せて、相 乗的に保存効果が増強される組合せのスクリーニ ングを行なつた結果、メラノイジンとグリャリン 脂肪酸エステルを組合せることにより、飲食品の 保存性に関して予想外の相乗効果を示すことを見 出し、本発明をなすに至つた。メラノイジンに抗 関性のあることは公知であるが (軽公照48-1

45 明 昭53-20443(2)

4042)、メラノイツンとグリセリン脂肪酸エステルとを併用すると、抗菌的に相乗作用が発現し、メラノイツン単数の場合に比べ、優れた訪賞 防軟効果を発揮することが判明した。

本類別は、飲食品にメラノイジン及びグリセリン 脂肪酸エステルを影加することを特徴とするもの で、人体に無害で且つ優れた保存効果を有する飲 食品の保存、品質改良方法を提供することを目的 とする。

本発明は、上記した水燉練製品、畜産練製品、最 盤加工品、及び惣菜類、生洋菓子、果汁、豆腐、 包機餅はもとより、その他のあらゆる飲食品に達 用することができる。

メラノイジンは、類似その他のカルボニル化合物の加熱反応によつて生じる褐質物質である。不見 男を実施するに当つては、メラノイジンは、乾燥 した粉末を用いてもよく、或いは水再放として用 いてもよい(以下に述べる実験例、実施例では 来を用いた)。グリセリン脂肪酸エステルとして は、グリセロール・モノカブリレート(Olycer-

(3)

この糟液を95°~120°で1時間、加熱反応 させると、メラノイジン善液ができる。本試験に かいては、ゲハイドロキシアセトン (三単線) の 05 モル形液を割 a1001でPH 103 に調整 120°、1時間、加熱反応させてメラノイジン 解液を調製し、活性炭を用いてこれを脱色し、更 に乾燥固化させ、粉末状となし、これを試験に用 いた。

(2) グリセリン脂肪酸エステルの胸裂

MC®・MC1®・MC12 を各々、50分のエタ ノール器液に溶解して、一定濃度のものを掲裂し これを試験に用いた。

上記の如く綱製したメラノイジン及びグリセリン 脂肪酸エステルを用い、これらを積々の機能に組 合せて、各種の試料を調製した。これら各種の試 料は以下に示す通りである。

 ① グリセリン脂肪酸エステル0 pp m に対し、 メラノイジンを各々、0・2 5 0・5 0 0・4・4・4・4・10 0 0・1 5 0 0・2 0 0 0 pp m 含む溶液。 初期 103-204 の 1 mono caprylate) (以下、以で s と略 記する)、グリセロール・モノカブレイト (0 ly-cerol mono caprate) (以下、以で s と略 記する)、グリセロール・モノラウレイト (0lycerol mono laurate) (以下、以で iz と略記する) 等を使用することができ、これらをエタノール、プロビレングリコール等の有機形 旅作番解して用いる。

添加量については飲食品の種類によつて異なるが メラノイジンは500~5,000ppm、グリセ リン脂肪酸エステルは50~1,000ppm程度 が適当である。

本発明による抗関力の相乗作用を明らかにするため、以下の実験例を示す。

まず、下記の如く、メラノイジン及びグリセリン 脂肪酸エステルを調製した。

(1) メラノイジンの調製

一定量のカルポニル化合物 (モノサツカライド) を水に溶解し、これにN-aOH、N-a2OO3 、N-aHO O 5 等のアルカリを加えて一定のPHに額終する

(4)

- ② グリセリン脂肪酸エステル250ppmに対し、メラノイジンを各々、0・250・500・750・1000・1500・2000ppmまた赤海。
- ③ グリセリン脂切像エステル500ppmに対し、メラノイジンを各々、0・250・500 ・750・1000・1500・2000ppm含む容效。
- ④ グリセリン原防使エステル750ppmに対し、メラノイジンを各4、0・250・500・750・1000・1500・2000pp

上配、各種の飲料をスラントに添加し、面線放映 族にて、細菌、カビ、併任について、緑小発育脳 止酸変を創定し、メラノイジンとダリセリン除助 膜エステルの併用による抗窮力の相乗効果を試験 した。

各種数生物に対する試験の結果は、為1級一部 6 表に示す洗りである。前、各級にかいて、+、 # 、 # は数生物の発育が認められたことを示し、そ の発育の程度は、 # > # > + >である。また- は 数生物の発育が認められなかつたととを示す。

34T 1 554

Bacillus subtilus (パテルス・メブ テルス) に対する抗菌力

	1		メラノイジン (ppm)							
		0	250	500	750	1000	1500	2000		
	0	*	#	#	+	+	_	-		
МСя	250	#	+	+	-	-	_	_		
(ррш)	500	+	-	-	-	-	_	_		
	750	+	-	-	_	_	_	_		
	1000	_	_	_	_	_		_		

(7)

	250	*	#	+	-	-	-	-1
мов	500	#	+	+	-	-	-	-
(ppm)	750	+	+	-	-	-	-	-
	1000	+	- '	-	-	-	-	-
	1500	-	-	-	-	-	-	-

er 4 --

Sacch.coredisiae (サツカロミセス、セレビシエ) に対する抗菌力

			17	11	ウン	(p		
		. 0	250	500	750	1000	1500	2000
	0	#	#	+	+	_	-	-
M C 10	250	#	-	-	-	-	-	-
	500	+	-	-	-	-	-	-
(ppm)	750	-		-	-	-	-	-
	1000	-	-	-	-	-	-	-
	1500	_				-	-	-

特別 昭53-20443(3)

1500 _ _ _ _ _ _

T 2 48

St.aureue (スタフイロコッカス・アウレウス) に対する抗闘力

			*	ラノイ	ツン	(р		
		0	250	500	750	1000	1500	2000
	0	*	#	+	+	-	-	-
	250	<u>,</u> +	+	_	-	_	_	_
MC 10	500	+	-	_	_	_	_	_
(ppm)	750	-	-	_	_	_	_	_
	1000	-	-	_	_	_	_	_
	1500	_	_	_	_	_	_	_

第 3 表

型・coli (エスケリヒア・コリ) に対する抗闘 カ

		メラ	11	(ppm)			
 	0	250	500	750	1000	1500	2000
0	*	#	+	+	-	_	-
١ .		/01					

1 5 25

A sp·niger (アスペルギルス・ニガー) に対 する抗菌力

			メラノイジン (ppm)						
		0	250	500	750	1000	1500	2000	
	0		#	+	+	-	_	-	
	250	#	+	-	-	_	_	_	
MC12	500	+	-	_	_	_	_	_	
(ppm)	750	+	-	_	_	_	_	_	
	1000	-	_	_	_	_	_	_	
	1500	_	_	-	_	_	_	_	

第 6 数

Pan·sp· (ペニシリウム) に対する抗菌力

			×	ラノイ	()	p m)	
		0	250	500	750	1000	1500	2000
M C 12	0	+	#	+	-	-	-	_
	250	*	-	-	-	-	-	_
(p p m)	500	+	-	-	-	-	-	_

750	+	-	-	-	-	-	- 1
1000	-	-	-	-	-	-	-
1500	-	-	-	-	-	-	-
1 1	l						

第1 扱によれば、メラノイジン単数の場合の最小 発育阻止機度は1500ppmであり、またMO ■単数の場合のそれは1000pp=であるが、 メラノイジンとH08を併用すると軟小裝膏阻止 **没収を低下することができ、例えば、メラノイジ** ン250ppm、MC 650Uppmの機関で、 徹生物の発育を充分に跟止することができる。第 2 役以下においても、同様に、メラノイジンとグ リセリン脂肪はエステルとの併用によつて、境小 発育阻止截止が低下していることが判る。以上の 試験結果から、メラノイジンとグリセリン脂肪酸 エステルとを併用すると、抗菌力の相乗的な作用 により、抗菌力が飛躍的に均大し、微生物の発育 を有効に阻止できることが明らかとなつた。 次に、上記メラノイジン及びグリセリン脂肪酸エ

ステルを実際に、飲食品に応用して、保存性の向

(1 1)

校体	項目但	U	1	2	3	4	5	6	7	8	9
無路加	001発生性 (CC)	0	25	7	7	Z	V	7	Z	\mathbb{Z}	/
無額	金膜酵母	-	+	#	**	V	V	\mathbb{Z}	Z		
мсв	002発生後 (00)	0	21	V	Z	V	V	V	V	V	/
惛 加	遊膜酵母	-	-	-	-	-	-	+	+	+	+
ソルビン	C01発生数 (CC)	0	Ü	U	1	1	1,5	15	2	2	2
假添加	遊艇仰母	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
メラノイジム	C02発生後 (C0)	U	U	0	U	U	0	Q5	15	q5	1
MC e astin	遊膜俳母	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

-: 産膜酵母発生せず

意膜酵母発生 (発生量#>#>+)

奥施例 2.

ウインナ・ソーセージの保存:

ウインナニ・ソーセージの製造時にメラノイジン 6 0 0 p p m . グリセリン脂肪酸エステル (M C 10) 3 0 0 p p m を 添加して、 練込み、 所定の 配合、及び方法によつてウインナエ・ソーセージ

上が認められる事実を本発明の実施例として説明 する。メラノイジン及びグリセリン脂肪酸エステ ルは、飲食品の製造時、或いは製造器のいずれに かいて添加してもよい。以下、本発明の実施例を

奖施例 1.

遺物の保存:

一夜波の白菜を造り、これを漬汁と共に袋詰めし 且つメラノイジンとグリセリン脂肪酸エステル(M C e) を、全体量に対して各々、5 U O p p m 200 pp m になるように添加した後、完全にシ - ルして包袋袋を密封し、これを 2 5 ° K て保存 し、炭酸ガス及び産膜酵母の発生を観察した。 比較のため、ソルビン酸を Q 1 多能加したもの、 M C 6 を 2 0 0 p p m 添加したもの、無添加のも のについても各々、何様に試験を行なつか。 試験約果は、次級に示す通りである。

(12)

を製造し、保存試験を行なつた。保存試験は、恒 **副器にて2 U ℃に保存する場合と、低温器にて2** **1 *に保存する場合との両方を行ない、生菌 数及びネト発生を観察した。比較のため、ソルビ ン黴を 0.2 多抵加して製造したウインナ・ソーセ - ジについても同様の試験を行なつた。試験徴集 は次表に示す通りである。

・20 年保存 恒温器

検 体	項目 但	0	2	3	5
ソルビン酸	生菌数	2,5×10 ⁵	7.8×1 u ⁵	62×10 ⁸	5,5×10 °
淼 加	オト発生	-	-	+	#
メラノイジン・		2,8×10 ²	2,5×10 4	67X1U ⁶	81×10 ⁸
MC10新加	本上発生	-	_	-	+

^{-:} ホト発生せず

+。 # : ネト発生 (発生量 # > +)

2 * * 1 * 保存 低海堤

梭体	項目(日)	0	5	10	15	20
ソルビン設	生 留 数	46×10 ⁵	1,0X1U ⁵	4,6×10 ³	1,50<10	87×10 ⁶
额 加	ネト発生	-	-	-	-	-

x9/1:22.	生	質数	1AX10 ⁸	19×102	2,2×10 ²	45×10 ⁵	87X1U ⁵
MC10 MADE	* 1	発生	-	-	-	1	-

-: オト発生せず

突施例 5

包袋餅の保存:

展米に、メラノイジン4 0 0 pp p m。 ダリモリン 難助限エステル(M O 1e) 5 0 0 pp p m を終加し て混合し、通常の方法で研を製造し、これを包製 した法、2 5 * にて保存し、カビの発生を収取し た。 比較のため、無姦加のものについても何様に 試験を行なつた。試験記録は、次数に示す通りで もる。

飲体		保ィ	¥ £1	椒焦	1)	
~ ~	7	14	21	28	5 5	
焦 黍 加	+	#				
メラノイジン・ MO10 新加	_	-	_	-	+	

-:カビ発生せず

+, #:カピ発生 (発生业+>+)

(1.5)

(MO10) 50 pp mを添加し、これにリンゴ果 作から分離した酵母を10 ⁸/4にだるよりに築程し これを30 °にて保存し、生図数を頭改領にで計 制した。比較のため、メラノイジン、MO10 無 能加のものも同様に試験を行なつた。試験結果は 大袋に示す盗りである。

檢 体	保存日数 (日)				
1K IF	Ų	2	4	7	
紙 添 加	1×10 ⁴	2×10*	5x1g ²		
メラノイジン・140:0 添加	1×10 ⁵	6X10 5	2×104	1×10 ⁵	

爽施例 6

トマトピューレの保存:

トマトビニーレビスラノイジン1000ppm, グリセリン解助限エスアル (Mos) 200pp 西を添加し、これを30 *にて保存し、表面のカ ビの発生について、無路加のものと比較して観察 した。 医鏡触乳は次数に示す通りである。

與始例4

夏モヤシの保存:

豆モヤン(開形分1 形に水1 部)にメラノイジン 500 pp ps、グリセリン酸防黴エステル(M 0 12)200 pp pを緩加し、これをロケット包 製した後、50 %にて保存し、ガスの発生状態を 緩加のものと比較して誤棄した。試験翻果は次 段に示す過ぎてある。

枚 体		保存	8	效(FI)	
	1	2	3	4	5
無 發 加	#				
メラノイジン・ MC12 添加	-	-	-	-	+

- : ガス発生せず

+:ガスわずかに発生

: ガスかたり発生

突施例 5.

リンゴ果汁の保存:

機縮リンゴ果汁を5倍に希釈した液1±にメラノ イジン3∪0ppm, グリセリン脂肪酸エステル

110

檢	(#		保存日数 (日)			
UK.		0	2	10	20	30
無が	i tra	-	+	++		/
メラノイ MC®	ジン・ 移 加	-	-	-	+	#

-:カビ先生せず

+。 + : カビ発生 (発生量 + > +) 実施例 Z

カマポコの保存:

下記の原料を用いてケーシングカマポコを製造した。カマポコの製造時にかいて、メラノイジンキ see ・中 p p m , グリセリン脂肪酸エステル (Mc1e) 200ppmを会権以称中に添加、混合した。

無塩冷凍すりみ	
無温度はよりか	4500
食 塩	100
はれいしよ強拐	5 0 0 P
砂糖	100 -
みりん	150 /
総合調味料	700

275 r (500 ppm)

上配の如く製造したカマポコを20 で 随度 80 手以上の条件下で保存し、一般生質数、ア 32 値、カビ、 オト、ジュースの発生を観察した。比較のため、メラノイジン、 30 10 無語加のカマポコについても同様に試験を行なつた。試験結果は次表に示す通りである。

項目	1	3	6		10	12
一般 生態数	3 00 以下	5 00 以下	4X10 ⁸	9×10 ⁵		7
PH值	698	695	671	644		7
カピ・ネト ジュース	-	-	シース (+)	(H) *H+)	軟化 腐敗	7
一般 生態数	500 以下	300 以下			7×10 ⁷	2×10
PHE	690	691	6β9	6,85	671	657
カビ・ネト ジュース	-	-	-	-	برسطر: (+)	がま
	一般 生態数 アド値 カビ・ネト 一般 生態数 アド値 カビ・ネト	項目 1 一般 500 生態数 5以下 PH値 498 カビ・ネト - 一般 500 生態数 500 生態数 500 生態数 500 ケア PH値 490	項目 1 3 一般 500 500 生理数 8 57 以下 PH値 698 695 かと・ネト 以下 生理数 500 500 生態数 500 500 生態数 500 800 カビ・ネト	図	対象 1 5 6 8 8 1 1 1 1 1 1 1 1	図 1 5 4 8 10

- : 発生せず。 + : 発生

(19)

飲食品に関わず、あらゆる飲食品に応用することができ、従来に比べて飲食品の根存性を若しく向上し、品質改良を図ることができる効果があり、 しかも人外に対して無野であるので、飲食品の保存、品質改良方法として極めて有益なものである。

特許出額人 アサマ化成株式会社

網 井

代 雅 人 弁理士

特別昭53-20443(8) メラノイジン、 M 0 10 を誘加したものは、無 終 加のものと比較して、約4日間の有意差が遅めら れた。

上配各実施例から明らかなように、メラノイシンとグリセリン脂肪酸エステルを添加したものは、 いずれも優れた保存性を示している。

上記各実施例にかいては、グリセリン間防護エス アルとして、Mos, Mos, Mo ۱ 。 Mo 1 に を用いて いるが、本類明の他の実施例として、前配Mo。 Mo 1 。 Mo 1 に 以外の他の炭素数を有するグリ セリン脂肪酸エステルを用いることできる。 ま たメラノイシンとグリセリン脂肪酸エステルの 変化ついては、上記各実施例で述べた濃度に膜ら れず、潤々の濃度の組合せが可能である。 以上説明したように、本発明は飲食品にメラノイ

ペンとグリセリン形が数エステルを筋加するから 両者の併用につて、抗菌作用の相乗効果が現か れ、その酸果、 数生物の発育を有効に阻止し、 飲 食品の保存を極めて効果的に行なりたとができる しかして、不発明によれば、上転実施例にかける

20